BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



REC'D 0 7 APR 1995

Bescheinigung

PRIORITY DOCUMENT

Die Hoechst Schering AgrEvo GmbH in 13509 Berlin hat eine Patentanmeldung unter der Bezeichnung

"Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen"

am 22. September 1994 beim Deutschen Patentamt eingereicht.

Die angehefteten Stücke sind eine richtige und genaue Wiedergabe der ursprünglichen Unterlagen dieser Patentanmeldung.

Die Anmeldung hat im Deutschen Patentamt vorläufig die Symbole A 01 H 5/00, A 01 H 1/06, C 12 N 15/82, C 12 N 15/70, C 12 N 15/74, C 12 N 15/60 und C 12 N 1/21 der Internationalen Patentklassifikation erhalten.



München, den 8. März 1995

Der Präsident des Deutschen Patentamts

Im Auftrag

 \mathbb{Z}^{2}

Röske

Aktenz n: <u>P 44 35 366.9</u>

Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen sowie DNA-Sequenzen und neue Plasmide, enthaltend diese DNA-Sequenzen, die bei Integration in ein pflanzliches Genom die Aktivität der Citrat-Synthase in der Pflanze verändern. Ferner betrifft die Erfindung transgene Pflanzen, bei denen durch Einführung dieser DNA-Sequenzen Veränderungen der Aktivität der Citrat-Synthase hervorgerufen werden.

Bedingt durch den kontinuierlich steigenden Nahrungsmittelbedarf, der aus der ständig wachsenden Weltbevölkerung resultiert, ist eine der Aufgaben der biotechnologischen Forschung, sich um eine Steigerung des Ertrages von Nutzpflanzen zu bemühen. Eine Möglichkeit dies zu erreichen, besteht in der Veränderung des Metabolismus der Pflanzen.

Das Wachstum, die Entwicklung und der Ertrag einer Nutzpflanze hängt von der Energie ab, die diese Pflanze durch Bildung von Kohlenhydraten während, der Photosynthese gewinnt. Die primären Orte für die Photosynthese sind das Blatt und zu einem geringen Ausmaß das Stammgewebe. Andere Organe der Pflanze, wie Wurzeln, Samen und Knollen tragen nicht wesentlich zur Produktion on Photoassimilaten bei, sondern sind im Gegenteil in ihrem Wachstum von der Versorgung durch photosynthetisch aktive Organe abhängig. Die photosynthetisch aktiven Gewebe werden als Quellen oder "sources" bezeichnet. Sie werden als Nettoexporteure des während der Photosynthese fixierten CO₂ definiert. Die photosynthetisch inaktiven Teile der Pflanze werden als Senken oder "sinks" bezeichnet. Sie werden als Nettoimporteure des photosynthetisch fixierten Kohlendioxids definiert.

Die Samen einer Pflanze beispielsweise sind völlig von der Photosyntheseleistung der "sources" abhängig, d.h. von der Verteilung der in den "sources" gebildeten Photoassimilate. Ein Eingriff in den Metabolismus einer Pflanze, der die Verteilung der Photoassimilate verändert, kann daher von ganz entscheidender Bedeutung für den Ertrag einer Pflanze sein.

Im Fall der Kartoffel ist es beispielsweise wünschenswert, den Metabolismus der Pflanze dahingehend zu verändern, daß es zu einem möglichst effizienten Transport der Photoassimilate in die Speicherorgane, die Knollen, und zu einer möglichst maximalen Synthese von Stärke in den Knollen kommt.

Da die Vermehrung der Kartoffelpflanzen für landwirtschaftliche Zwecke in erster Linie vegetativ über Kartoffelknollen und nicht über Samen erfolgt, ist die Bildung von Blüten, d.h. potentiellen "sinks", die mit den Knollen um die gebildeten Photoassimilate konkurrieren, bei Kartoffelpflanzen, die lediglich für die Bereitstellung von Kartoffelknollen zur Stärkeproduktion vorgesehen sind, nicht notwendig.

Eine gezielte Inhibierung der Blütenbildung ist jedoch bei den neisten Pflanzen bisher nicht möglich, da der Prozeß der Induktion der Blütenbildung bei Pflanzen insgesamt noch nicht sehr gut verstanden ist. Als Induktoren der Blütenbildung werden verschiedene Substanzen wie z.B. Kohlenhydrate, Cytokinine, Auxin, Polyamine und Calcium diskutiert. Insgesamt ergibt sich aber der Eindruck, daß es sich bei der Blühinduktion um einen komplexen Vorgang handelt, bei dem mehrere bisher noch nicht eindeutig identifizierte Faktoren zusammenwirken (Bernier et al. (1993) Plant Cell 5:1147-1155).

Die Inhibierung der Blütenbildung bei Zuckerrohr, die zu einer erheblichen Steigerung des Zuckerertrages führt, ist möglich durch die exogene Applikation verschiedener synthetischer Wachstumsregulatoren (Monuron, Diuron, Diquat). Doch auch wenn durch den Einsatz derartiger synthetischer Wachstumsregulatoren die gewünschte-Ertragssteigerung erreicht werden kann, so ist doch eine sorgfältige Abwägung von Nutzen und Schaden bei der Verwendung derartiger synthetischer Stoffe angeraten. Neben den sehr hohen Kosten, die meistens mit der Anwendung synthetischer Stoffe verbunden sind, gilt es insbesondere, die Auswirkungen auf die Umwelt durch biologisch nicht abbaubare oder nur bedingt abbaubare Stoffe zu berücksichtigen. Da in der Regel unzureichendes Wissen über die Umweltverträglichkeit vieler Wachstumsregulatoren synthetischer besteht, bringt umfangreiche Anwendung dieser Substanzen in der Landwirtschaft immer ein erhebliches Risiko bezüglich der Langzeitwirkung auf die Umwelt mit sich.

Es erscheint daher wünschenswert, Verfahren zur Verfügung zu stellen, die eine gezielte Inhibition der Blütenbildung bei verschiedenen Nutzpflanzen unter Vermeidung der Anwendung synthetischer Substanzen erlauben.

Die vorliegende Erfindung beschreibt ein Verfahren, bei der es aufgrund einer Veränderung der Aktivität eines Enzyms, das an respiratorischen Prozessen in den Zellen beteiligt ist, zu einer Veränderung des Blühverhaltens derartig veränderter Pflanzen führt.

Respiratorische Prozesse spielen wie in Tieren auch in Pflanzen eine essentielle Rolle bei der Versorgung der Zellen mit Energie zur Aufrechterhaltung ihres Metabolismus. Hierbei werden durch den Abbau organischer Substrate (Zucker, Fette oder Proteine), in dessen Verlauf Wasserstoff auf molekularen Sauerstoff übertragen wird, energiereiche Verbindungen, in erster Linie ATP, hergestellt. Diese können anschließend für biosynthetische Prozesse im Rahmen von Wachstums- und Entwicklungsprozessen verwendet werden.

Eine zentrale Rolle bei dem Abbau von Kohlenhydraten, Fettsäuren und Aminosäuren sowie bei der Bereitstellung von Ausgangssubstanzen für viele Biosynthesereaktionen spielt in pflanzlichen wie in tierischen Zellen der Tricarbonsäure-Zyklus (TCA-Zyklus, Zitronensäure-Zyklus, Krebs-Zyklus), der in den Mitochondrien der Zellen abläuft.

in diesen Zyklus wird das Zwischenprodukt Acetyl-CoenzymA, das sowohl beim Abbau von Kohlenhydraten über die Glykolyse, als auch beim Abbau von Fettsäuren durch die β -Oxidation entsteht, eingeschleust und im Verlauf des Zyklus in Kohlendioxid und reduzierte Coenzyme (NADH, FADH₂) umgewandelt.

Das Enzym, das für den Eintritt des Acetyl-CoAs in den TCA-Zyklus verantwortlich ist, ist die Citrat-Synthase (EC-Nr. 4.1.3.7.). Dieses Enzym katalysiert die Aldolkondensation von Acetyl-CoenzymA und Oxalacetat zu Citrat unter Freisetzung von reduziertem CoenzymA. Die Citrat-Synthase nimmt innerhalb des Stoffwechsels eine zentrale Stellung ein, da die von diesem Enzym katalysierte Reaktion essentiell ist für die Einschleusung des Substrats Acetyl-CoenzymA

in den Citrat-Zyklus. Entsprechend der Schlüsselstellung, die dieses Enzym im Metabolismus der Zelle einnimmt, wird seine Aktivität in vielfältiger und komplexer Art und Weise reguliert.

Untersuchungen zu Struktur und Funktion der Citrat-Synthase fanden bisher schwerpunktmäßig bei Prokaryonten, Pilzen und Tieren statt. So sind beispielsweise bereits bei einer Reihe von Prokaryonten Gene beschrieben, die für Citrat-Synthase kodieren, z.B. bei E.coli, Acinetobacter anitratum, Pseudomonas aeruginosa, Rickettsia prowazekii, Bacillus sp. (Schendel et al. (1992) Appl. Environ. Microbiol. 58:335-345 und Referenzen darin), Coxiella burnetii (Heinzen et al. (1991) Gene 109:63-69) und Haloferax volcanii (James-et al. (1992) Biochem. Soc. Trans. 20:12). Ebenso sind bereits bei Saccharomyces cerevisiae (Suissa et al. (1984) EMBO J. 3:1773-1781) und Neurospora crassa (Ferea et al. (1994), Mol. Gen. Genet. 242:105-110) derartige Gene bekannt. Bei Tieren ist lediglich das Gen für die Citrat-Synthase aus Schwein bekannt (Bloxham et al. (1981) Proc. Natl. Acad. Sci. 78:5381-5385).

Pflanzliche Citrat-Synthasen sind bisher nur in sehr geringem Umfang untersucht worden. Lediglich in wenigen Fällen wurde das Enzym angereinigt, z.B. aus Blättern von Pisum sativum (Unger und Vasconcelos (1989) Plant Physiol. 89:719-723) oder Ricinus-Sämlingen (Kagawa und Gonzalez (1981) Plant Physiol. 68:845-850). Und nur in einem einzigen Fall, bei Arabidopsis thaliana, wurde bisher eine cDNA-Sequenz isoliert, die für eine pflanzliche Citrat-Synthase kodiert (Unger et al. (1989) Plant Mol. Biol. 13:411-418).

der Bedeutung der Angesichts Citrat-Synthase Metabolismus der Zelle ist fraglich, ob Pflanzen eine Reduktion oder Steigerung der -Citrat-Synthaseaktivität in allen oder in bestimmten Organen tolerieren. Insbesondere ist nicht bekannt, ob es möglich Pflanzen transgene mit einer reduzierten Synthaseaktivität herzustellen. Für die Herstellung von Pflanzen mit reduzierter Citrat-Synthaseaktivität ist es notwendig, Synthase-Kodierregionen solcher Pflanzenspezies zur Verfügung zu stellen, mit denen transgene Pflanzen in großer Anzahl erzeugt werden können. Pflanzenspezies, die dieser Anforderung gerecht werden, sind beispielsweise Solanum tuberosum und Nicotiana tabacum. Die genetische Veränderung von Solanum tuberosum durch Agrobakterien vermittelten Gentransfer ist ausreichend beschrieben (Fraley et al. (1985) Crit. Rev. Plant. Sci. 4:1-46). Ebenso

ist die genetische Veränderung von Tabak mit Hilfe gentechnischer Methoden beschrieben.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß eine starke Inhibierung der Citrat-Synthaseaktivität in Kartoffelpflanzen zu einer vollständigen Inhibierung der Blütenbildung bei diesen Pflanzen führt (Fig. 8).

Des weiteren wurde gefunden, daß eine Inhibierung der Citrat-Synthaseaktivität in Kartoffelpflanzen zu stark verringerten Lagerungsverlusten bei der Lagerung von Kartoffelknollen sowie einer Veränderung des Keimungsverhaltens der Knollen führt.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit ein Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen sowie ein Verfahren zur Verbesserung der Speicherkapazität von Nutzpflanzen, beide dadurch gekennzeichnet, daß die Expression endogener Citrat-Synthasegene gehemmt wird.

Besonders bevorzugt sind in beiden Fällen Verfahren, in denen die Inhibierung der Blütenbildung bzw. die Verbesserung der Speicherkapazität dadurch erreicht wird, daß die Expression endogener Citrat-Synthasegene durch den Einsatz von anti-sense-DNA gehemmt wird.

Einen weiteren Gegenstand der Erfindung bilden die aus dem erfindungsgemäßen Verfahren resultierenden Pflanzen, die dadurch gekennzeichnet sind, daß sie eine veränderte Citrat-Synthase-Aktivität aufweisen.

Desweiteren sind Gegenstand der Erfindung DNA-Sequenzen aus Pflanzen der Familie der Solanacea, insbesondere der Spezies Solanum tuberosum (siehe Seq ID No. 1) und Nicotiana tabacum (siehe Seq ID No. 3), sowie der Familie der Chenopodiacea, insbesondere der Spezies Beta vulgaris (siehe Seq ID No. 2), die die kodierende Region für eine Citrat-Synthase enthalten, und die nach Integration in eine pflanzliches Genom und Expression zur Synthese einer nicht-translatierbaren RNA führen, durch die Synthese endogener Citrat-Synthasen inhibiert werden kann, oder zur Synthese einer translatierbaren RNA führen, durch die die Citrat-Synthaseaktivität in den Zellen erhöht werden kann, sowie DNA-

Gegenstand der Erfindung ist weiterhin die Verwendung von DNA-Sequenzen aus Pflanzen, die für Citrat-Synthase kodieren, für die Inhibierung bzw. Induktion der Blütenbildung, sowie die Verwendung der erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen, insbesondere der DNA-Sequenzen aus Solanum tuberosum, Nicotiana tabacum und Beta vulgaris, in Kombination mit Steuerelementen zur Expression in pro- und eukafyontischen Zellen, die Verwendung zur Expression einer nichttranslatierbaren mRNA, die die Synthese endogener Zitrat-Synthasen in den Zellen verhindert, sowie die Verwendung dieser DNA-Sequenzen zur Isolierung ähnlicher Sequenzen aus dem Genom von Pflanzen.

Insbesondere betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen sowie ein Verfahren zur Verbesserung der Speicherkapazität von Nutzpflanzen, beide dadurch gekennzeichnet, daß

- a) in das Genom einer Pflanzenzelle eine DNA stabil integriert wird, die komplementär zu einem in der Zelle vorhandenen Citrat-Synthasegen ist,
- b) diese DNA durch Kombination mit geeigneten, die Transkription steuernden Elementen konstitutiv oder induziert exprimiert wird,
- c) die Expression endogener Citratsynthase-Gene aufgrund eines antisense-Effektes gehemmt wird und
- d) aus den transgenen Zellen Pflanzen regeneriert werden.

Die Expression einer DNA, die komplementär zu einem in der Zelle vorhandenen Citrat-Synthasegen ist, wird in der Regel dadurch erreicht, daß ein DNA-Molekül umfassend eine Expressionskassette mit folgenden Bestandteilen in das Genom der Pflanzen integriert und exprimiert wird:

A) einem in Pflanzen funktionalen Promotor,

- B) einer für Citrat-Synthase kodierenden DNA-Sequenz, die in anti-sense Orientierung an den Promotor fusioniert ist, so daß der nicht-kodierende Strang abgelesen wird, und
- C) einem in Pflanzen funktionalen Signal für die Transkriptionstermination und Polyadenylierung eines RNA-Moleküls.

Die vorliegende Erfindung stellt derartige DNA-Moleküle, die derartige Expressionskassetten enthalten, in Form des Plasmids pKS-CSa (DSM 8880), das die kodierende Region für Citrat-Synthase aus Kartoffeln-umfaßt, und des Plasmids TCSAS (DSM 9359), das die kodierende Region von Citrat-Synthase aus Tabak umfaßt, zur Verfügung, deren Zusammensetzung in den Ausführungsbeispielen 3 bzw. 8 beschrieben ist.

Als Promotor kann im Prinzip jeder in Pflanzen aktive Promotor verwendet werden. Der Promotor soll sicherstellen, daß das gewählte Gen in der Pflanze exprimiert wird. Der Promotor kann dabei so gewählt werden, daß die Expression nur in einem bestimmten Gewebe, zu einem bestimmten Zeitpunkt in der Pflanzenentwicklung oder zu einem durch äußere Einflüsse determinierten Zeitpunkt erfolgt. Der Promotor kann homolog oder heterolog in bezug auf die Pflanze sein.

Der Einsatz gewebespezifischer Promotoren stellt einen bevorzugten Gegenstand der Erfindung dar.

Die vorliegende Erfindung stellt DNA-Sequenzen zur Verfügung, durch deren Verwendung Veränderungen der Citrat-Synthaseaktivität in Pflanzen, insbesondere in Kartoffelpflanzen und Tabakpflanzen, tatsächlich und nachweisbar möglich sind.

Es handelt sich dabei um Sequenzen mit der kodierenden Region von Citrat-Synthase aus Solanum tuberosum, Nicotiana tabacum und Beta vulgaris.

Eine bevorzugten Ausführungsform des oben angegebenen Verfahrens sieht vor, daß für die in Verfahrensschritt B) des oben angegebenen Verfahrens angeführte DNA-Sequenz eine DNA-Sequenz verwendet wird, die aus einer Pflanze der Familie der Solanacea oder der Familie der Chenopodiacea stammt und für eine Citrat-Synthase kodiert. Besonders bevorzugt werden DNA-Sequenzen verwendet, die für eine Citrat-Synthase aus Solanum tuberosum kodieren, vorzugsweise Sequenzen, die für ein Protein mit der unter Seq ID No. 1 angegebenen Aminosäuresequenz kodieren, insbesondere Sequenzen mit der unter Seq. ID No.1 angegebenen Nukleotidabfolge.

Nach der Einführung des Plasmids pKS-CSa (DSM 8880), das die kodierende Region für Citrat-Synthase aus Kartoffel in anti-sense Orientierung unter der Kontrolle des 35S-Promotors des CaMV umfaßt (siehe Ausführungsbeispiel 3) in das Genom einer Kartoffelpflanze kommt es zu einer starken Reduktion der Citrat-Synthase-Aktivität in den Zellen transformierter Pflanzen (siehe Fig. 7) und zur Inhibierung der Blütenbildung (siehe Fig. 8).

Eine weitere bevorzugten Ausführungsform des oben angegebenen Verfahrens sieht vor, daß für die in Verfahrensschritt B) des oben angegebenen Verfahrens angeführte DNA-Sequenz eine DNA-Sequenz verwendet wird, die für eine Citrat-Synthase aus Nicotiana tabacum kodiert, vorzugsweise eine Sequenz, die für ein Protein mit der unter Seq ID No. 3 angegebenen Aminosäuresequenz kodiert, und insbesondere eine Sequenz mit der weiter Seq. ID No. 3 angegebenen Nukleotidabfolge.

Eine weitere bevorzugte Ausführungsform des oben angegebenen Verfahrens sieht vor, daß für die in Verfahrensschritt B) des oben angegebenen Verfahrens angeführte DNA-Sequenz eine DNA-Sequenz verwendet wird, die für eine Citrat-Synthase aus Beta vulgaris kodiert, vorzugsweise eine Sequenz, die für ein Protein mit der unter Seq ID No. 2 angegebenen Aminosäuresequenz kodiert, und insbesondere eine Sequenz mit der weiter Seq. ID No. 2 angegebenen Nukleotidabfolge.

Die anti-sense Orientierung der in Schritt B) des Verfahrens genannten kodierenden DNA-Sequenz in bezug auf den Promotor bewirkt, daß in den transformierten pflanzlichen Zellen eine nichttranslatierbare mRNA gebildet wird, die die Synthese einer endogenen Citrat-Synthase verhindert.

Anstatt der gesamten unter Seq ID No. 1, Seq ID No. 2 und Seq ID No. 3 angegebenen erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen können auch Teilsequenzen davon für die anti-sense-Inhibition verwendet werden. Es können Sequenzen bis zu einer Mindestlänge von 15 bp verwendet werden. Eine inhibierende Wirkung ist aber auch bei der Verwendung kürzerer Sequenzen nicht ausgeschlossen. Bevorzugt werden längere Sequenzen zwischen 100 und 500 Basenpaaren verwendet, für eine effiziente anti-sense Inhibition werden insbesondere Sequenzen mit einer Länge über 500 Basenpaaren verwendet. In der Regel werden Sequenzen verwendet, die kürzer als 5000 Basenpaare sind, bevorzugt Sequenzen, die kürzer als 2500 Basenpaare sind.

Möglich ist auch die Verwendung von DNA-Sequenzen, die einen hohen Grad an Homologie zu den erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen aufweisen, aber nicht vollkommen identisch sind, in dem erfindungsgemäßen Verfahren. Die minimale Homologie sollte größer als ca. 65% sein. Die Verwendung von Sequenzen mit Homologien zwischen 95 und 100% ist zu bevorzugen.

Die Erfindung betrifft darüberhinaus die Verwendung von Sequenzen, die sich aus den unter Seq ID No. 1, Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 dargestellten Sequenzen durch Insertion, Deletion oder Substitution ergeben, ohne daß dadurch die inhibierende Wirkung der anti-sense-Sequenz aufgehoben wird, in Verfahrensschritt B) des obengenannten Verfahrens.

Bei den für die Konstruktion von anti-sense Konstrukten verwendeten DNA-Fragmenten kann es sich auch um synthetische DNA-Fragmente handeln, die mit Hilfe der gängigen DNA-Synthesetechniken hergestellt wurden.

Eine Reduktion der Citrat-Synthaseaktivität in Pflanzenzellen kann ebenfalls erreicht werden durch die Einführung einer DNA-Sequenz, die für ein Ribozym kodiert, das spezifisch Transkripte von endogenen Citrat-Synthase-Genen endonukleolytisch spaltet. Ribozyme sind katalytisch aktive RNA-Moleküle, die in der Lage sind, RNA-Moleküle an spezifischen Zielsequenzen zu spalten. Mit Hilfe gentechnologischer Methoden ist es möglich, die Spezifität von Ribozymen zu verändern. Es existieren verschiedene Klassen von Ribozymen. Für die praktische Anwendung mit dem Ziel, das Transkript eines bestimmten Gens gezielt zu spalten, werden

bevorzugt Vertreter zweier verschiedener Gruppen von Ribozymen verwendet. Die eine Gruppe wird gebildet von Ribozymen die dem Typ der GruppeI-Intron-Ribozymen zuzuordnen sind. Die zweite Gruppe wird von Ribozymen gebildet, die als charakteristisches Strukturmerkmal ein sogenanntes "hammerhead"-Motiv aufweisen. Die spezifische Erkennung des Ziel-RNA-Moleküls kann modifiziert werden durch Änderung der Sequenzen, die dieses Motiv flankieren. Diese Sequenzen bestimmen über Basenpaarung mit Sequenzen im Zielmolekül die Stelle, an der die katalytische Reaktion und somit die Spaltung des Zielmoleküls erfolgt. Da die Sequenzanforderungen für eine effiziente Spaltung äußerst gering sind, erscheintes daher im Prinzip möglich, spezifische Ribozyme für praktisch jedes beliebige RNA-Molekül zu entwickeln.

Die Herstellung genetisch veränderter Kartoffelpflanzen, deren Aktivität der Citrat-Synthase drastisch reduziert ist, kann daher auch erfolgen durch Einführung und Expression eines rekombinanten doppelsträngigen DNA-Moleküls in Pflanzen, das sich zusammensetzt aus:

- a) einem in Pflanzen funktionalen Promotor
- b) einer DNA-Sequenz, die für eine katalytische Domäne eines Ribozyms kodiert und die flankiert ist von DNA-Sequenzen, die homolog sind zu Sequenzen des Zielmoleküls, und
- c), falls erforderlich, einem in Pflanzen funktionalen Signal für die Transkriptionstermination und Polyadenylierung eines RNA-Moleküls.

Für die unter Punkt b) genannte Sequenz kommt z.B. die katalytische Domäne der Satelliten-DNA des SCMo-Virus (Davies et al., 1990, Virology, 177:216-224) oder die der Satelliten-DNA des TobR-Virus (Steinecke et al.,1992, EMBO J., 11:1525-1530; Haseloff and Gerlach, 1988, Nature 334:585-591) in Betracht.

Die DNA-Sequenzen, die die katalytische Domäne flankieren, werden gebildet von DNA-Sequenzen, die homolog sind zu den Sequenzen endogener Citrat-Synthase-Gene.

Für die unter a) und c) genannten Sequenzen gilt dasselbe, das schon oben für die Konstruktion von anti-sense-Konstrukten angeführt wurde.

Es wurde gefunden, daß es nach der Einführung des Plasmids pKS-CSa (DSM 8880) in Zellen und Integration in das Genom einer Kartoffelpflanze neben der Inhibierung der Blütenbildung zu einer verstärkten Synthese von Stärke in den Kartoffelknollen kommt.

Durch die Kultivierung derartig veränderter Pflanzen ist es möglich, auf die Verwendung synthetischer Wachstumsregulatoren zu verzichten und somit Kosten zu senken und Risiken für die Umwelt zu vermeiden.

Die gezielte Inhibierung der Blütenbildung über die Reduktion der Citrat-Synthaseaktivität ist daher nicht nur für die Kartoffel von Interesse, sondern sollte von breiterer Bedeutung für die Pflanzenzüchtung und die Landwirtschaft sein. Genannt sei z.B. die Möglichkeit, durch Kombination der erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen mit exogen regulierbaren Steuerelementen eine zeitlich determinierte Blühinduktion oder -inhibierung zu erreichen. Dies kann für die Vermeidung von Frostschäden eine Rolle spielen.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann sowohl auf dikotyle Pflanzen als auch auf monokotyle Pflanzen angewendet werden. Pflanzen, denen dabei besonderes Interesse gilt, sind Nutzpflanzen, wie Getreidearten (z.B. Roggen, Weizen, Hafer, Gerste etc.), Obstarten (z.B. Aprikose, Pfirsich, Apfel, Pflaume ect.), Gemüsearten (z.B. Tomaten, Broccoli, Spargel etc.), Zierpflanzen oder andere wirtschaftlich interessante Pflanzenarten (z.B. Tabak, Raps, Sojabohne, Sonnenblume etc.).

Von besonderem Interesse ist die Anwendung der vorliegenden Erfindung bei der Zuckerrübe. Ein wesentliches Problem beim Zuckerrübenanbau betrifft das Auftreten von "Schossen" bereits im ersten Jahr. Neben der damit einhergehenden Ertragseinbuße führt diese Schossung zur Bildung von Blüten und damit von Samen, die in der Fruchtwechselfolge stark störende Effekte aufweisen. Da die Schossung durch niedrige Temperaturen induziert wird, wird gegenwärtig das Saatgut relativ spät ausgesetzt (im April/Mai), um eine Schossung zu vermeiden. Die Inhibierung der Citrat-

Synthaseaktivität führt, wie hier gezeigt, in transgenen Kartoffeln zur Inhibierung der Blütenbildung. Aufgrund dieser Beobachtung ist es offensichtlich, daß eine Inhibierung der Citrat-Synthase in Zuckerrüben zu einer Reduktion der Schossung führt. Dieses erlaubt, den Zuckerrübensamen früher auszulegen, was dann aufgrund der verlängerten Vegetationsperiode zu einem erhöhten Ertrag führt. Die vorliegende Erfindung stellt nun DNA-Sequenzen aus der Zuckerrübe zur Verfügung (Seq ID No. 2), die für eine Citrat-Synthase kodieren. Mit Hilfe dieser Sequenzen ist es möglich. Zuckerrüben nach einem der oben beschriebenn transgene Verfahren herzustellen, bei denen die Citrat-Synthaseaktivität in den Zellen stark reduziert ist, wodurch es zu einer Inhibierung bzw. Verzögerung der Blütenbildung kommt.

Die Speicherorgane der Kartoffel enthalten als Speicherstoff im wesentlichen Stärke. Die Metabolisierung der Stärke durch Respiration liefert die Energie, die beim Auskeimen der Knolle benötigt wird. Im Falle der Saatkartoffeln ist das jahreszeitlich frühe Auskeimen der Knollen von Interesse; bei Kartoffelknollen. die zu Speisezwecken verwendet werden, ist die Bildung von Sprossen jedoch nachteilig. Einerseits steigt im Verlauf der Auskeimung die Respiration stark an, was in erster Linie auf eine Metabolisierung des Hauptspeicherstoffes Stärke zurückzuführen ist, andererseits verändert sich auch die Konsistenz der Knolle, die an Festigkeit verliert und im Geschmack nachläßt. Um das Auskeimen während der Lagerung oder des Transports verhindern, müssen diese trocken und kühl gehalten werden, da Temperaturen über 8°C und Feuchtigkeit als Indikatoren des Beginns der Vegetationsphase Signale für die Sproßbildung sind. Diese Art der Lagerung ist zum einem sehr kostenintensiv, da sie spezielle klimatisierte Räume erfordert, und zum anderen hat sie auch negative Konsequenzen für die stoffliche Zusammensetzung der Knolle: niedrige Temperaturen führen bei Kartoffelknollen zu einer Umwandlung von Stärke in wasserlösliche Zucker. Dieser als cold sweetening bezeichnete Effekt wird als eine Adaptation an Standorte mit Temperaturen unter dem Gefrierpunkt diskutiert, da wäßrige Lösungen mit steigender Konzentration an gelösten Stoffen eine zunehmende Gefrierpunktserniedrigung aufweisen. Der Abbau von Stärke in den Knollen zu reduzierenden Zuckern führt zu einer

Erhöhung der Konzentration gelöster Stoffe und senkt insofern die Temperatur, bei der es zur Bildung von Eiskristallen in den Zellen kommt. Die Qualität der Kartoffelknolle als Nahrungsmittel wird jedoch durch das cold sweetening erheblich herabgesetzt, da die gesteigerte Konzentration an reduzierenden Zuckern die Konsistenz der Knollen verändert, beispielsweise kommt es beim Fritieren zu einer unerwünschten Braunfärbung des Gewebes infolge einer Maillard-Reaktion.

Überraschend wurde gefunden, daß nach Einführung des Plasmids pKS-CSa (DSM 8880) in Zellen und Integration in das Genom einer Kartoffelpflanze die Metabolisierung der Stärke in den Speichergeweben inhibiert und dadurch das Auskeimen der Kartoffelknollen unterbunden wird. Dies führt zu einer verbesserten Lagerungsfähigkeit der Knollen, so daß diese für lange Zeit bei Raumtemperatur gelagert werden können.

Bereits vor dem Auskeimen findet auch in der ruhenden Kartoffelknolle eine Metabolisierung des Speicherstoffes Stärke statt. Diese ist zwar im Vergleich zu der während der Keimung stattfindenden Metabolisierung relativ gering, kann aber dennoch zu erheblichen Verlusten an Stärke bei langer Lagerung der Kartoffelknollen führen.

Durch Inhibierung der Respiration in den Kollen, können diese Lagerungsverluste verringert werden.

Durch Modifikation der in Ausführungsbeispiel 3 und 8 beschriebenen Durchführungen kann auch eine Steigerung der Citrat-Synthaseaktivität in den Geweben einer transformierten Pflanze erreicht werden. Hierzu wird eine für Citrat-Synthase kodierende DNA-Sequenz in sense-Orientierung an einen Promotor fusioniert, d.h. das 3'-Ende des Promotors wird mit dem 5'-Ende der kodierenden DNA-Sequenz verknüpft. Dies führt zur Expression einer für Citrat-Synthase kodierenden mRNA und folglich zu einer verstärkten Synthese dieses Enzyms. Die Steigerung der Citrat-Synthaseaktivität in den Zellen führt zu verstärkter Blüten- und damit Fruchtbildung. Ein derartiger Effekt ist wünschenswert bei Kulturpflanzen wie z.B. Tomate, Paprika, oder Baumwolle und bei verschiedenen Zierpflanzen.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Induktion der Blütenbildung in Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß

- a) in das Genom einer Pflanzenzelle DNA stabil integriert wird, die homologen oder heterologen Ursprungs ist und die für ein Protein mit Citrat-Synthase-Aktivität kodiert,
- b) diese DNA durch Kombination mit geeigneten, die Transkription steuernden Elementen konstitutiv oder induziert exprimiert wird,
- c) es aufgrund dieser Expression zu einer Steigerung der Citrat-Synthasektivität in den transgenen Zellen kommt und
- d) aus den transgenen Zellen Pflanzen regeneriert werden.

Die unter Punkt a) des Verfahrens genannten DNA-Sequenzen, die für Citrat-Synthase kodieren, können dabei sowohl pro- als auch eukaryontischen Ursprungs sein. Bekannt sind beispielsweise für Citrat-Synthase kodierende DNA-Sequenzen aus folgenden Organismen: Bacillus subtilis (U05256 und U05257), Arabidopsis thaliana (Z17455), A. anitraum (M33037), B. coagulans (M74818), C. burnetii (M36338), E. coli (V01501), M. smegmatis (X60513), P. aeruginosa (M29728), R. prowazekii (M17149), T. acidophilum (X55282), T. thermophila (D90117), Schwein (M21197), N. crassa (M84187) und S. cerevisiae (Z11113, Z23259, M14686, M54982, X00782). Die in den Klammern angegebenen Zahlen geben jeweils die Zugriffsnummern an, unter denen diese Sequenzen in der GenEMBL-Datenbank zugänglich sind.

Eine besondere Ausführungsform dieses erfindungsgemäßen Verfahrens besteht in einem Verfahren, bei dem die für eine Citrat-Synthaseaktivität kodierende DNA-Sequenz eine Nukleotidsequenz umfaßt, die für ein Protein mit der unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebenen Aminosäuresequenz kodiert. Es können auch kürzere DNA-Sequenzen verwendet werden, die nur für Teile der unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebenen Aminosäuresequenz kodieren, solange gewährleistet ist, daß das resultierende Protein die enzymatische Aktivität einer Citrat-Synthase aufweist.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform besteht in einem Verfahren, bei dem die für eine Citrat-Synthaseaktivität kodierende

DNA-Sequenz die unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebene Nukleotidsequenz oder einen Teil davon umfaßt, wobei dieser Teil lang genug ist, um für ein Protein zu kodieren, das Citrat-Synthaseaktivität aufweist.

Für die Wahl eines geeigneten Promotors gilt dasselbe, was oben schon im Zusammenhang mit den erfindungsgemäßen Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung gesagt wurde.

Durch Kombination der erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen mit exogen regulierbaren Steuerelementen, z.B. temperaturinduzierten Promotoren, besteht auch die Möglichkeit der zeitlich determinierten Blühinduktion oder Blühinhibierung, je nachdem ob die DNA-Sequenz in sense- oder antisense-Orientierung an den Promotor fusioniert ist.

So sind unter anderem Promotoren für eine spezifische Expression in Blütenanlagen (Huijser et al. (1992) EMBO J. 11:1239-1249) oder in photosynthetisch aktiven Geweben bekannt.

Zur Verhinderung des Auskeimens von Kartoffelknollen, sowie der Lagerverluste durch Metabolisierung der Stärke sind solche Promotoren sinnvoll, die eine Aktivierung der Transkription in den Speicherorganen sicherstellen. Durch Kombination mit exogen regulierbaren Steuerelementen, beispielsweise wundinduzierbaren oder temperaturregulierten Promotoren, kann auch das Problem der vegetativen Vermehrung bei Kartoffelpflanzen, deren Knollen bei Inhibierung der Citrat-Synthase nicht auskeimen, gelöst werden. Bei der Zuckerrübe kann in analoger Weise durch Verwendung eines rübenspezifischen Promotors die Respiration reduziert und dadurch ein Ertragsverlust durch Zuckerabbau in den Rüben vermindert werden.

Die erfindungsgemäßen DNA-Sequenzen können auch in Plasmide eingebracht werden, die eine Mutagenese oder eine Sequenzveränderung durch Insertion, Deletion oder Rekombination von DNA-Sequenzen in prokaryontischen oder eukaryontischen Systemen erlauben.

Die erfindungsgemüßen DNA-Sequenzen können ferner dazu genutzt werden, um aus dem Genom von Pflanzen verschiedener Spezies homologe Sequenzen zu isolieren, die ebenfalls für eine CitratSynthase kodieren. Homologie bedeutet in diesem Zusammenhang eine Sequenzidentität von mindestens 60%, vorzugsweise über 80% und insbesondere über 95%. Die Identifizierung und Isolierung derartiger Sequenzen erfolgt dabei nach Standardverfahren (siehe z.B. Sambrook et al., 1989, Molecular Cloning, A Laboratory Manual, 2. Aufl. Cold Spring Harbor Laboratory Press, Cold Spring Harbour, NY). Mit diesen Sequenzen können wiederum Konstruktionen zur Transformation von Pflanzen oder Mikroorganismen hergestellt werden.

Zur Vorbereitung der Einführung fremder Gene in höhere Pflanzen stehen eine große Anzahl von Klonierungsvektoren zur Verfügung, die ein Replikationssignal für E.coli und ein Markergen zur Selektion cransformierter Bakterienzellen enthalten. Beispiele für derartige Vektoren sind pBR322, pUC-Serien, M13mp-Serien, pACYC184 usw. Die gewünschte Sequenz kann an einer Restriktionsschnittstelle in den Vektor eingeführt werden. Das erhaltene Plasmid wird für die Transformation von E.coli-Zellen verwendet. Transformierte E.coli-Zellen werden in einem geeigneten Medium gezüchtet, anschließend geerntet und lysiert. Das Plasmid wird wiedergewonnen. Als Analysemethode zur Charakterisierung der gewonnen Plasmid-DNA werden i m allgemeinen Restriktionsanalysen, Gelelektrophoresen und weitere biochemischmolekularbiologische Methoden eingesetzt. Nach jeder Manipulation kann die Plasmid DNA gespalten und mit anderen DNA-Sequenzen verknüpft werden. Jede Plasmid-DNA-Sequenz kann in den gleichen oder anderen Plasmiden kloniert werden.

Für die Einfühfung von DNA in eine pflanzliche Wirtszelle stehen eine Vielzahl von Techniken zur Verfügung. Diese Techniken umfassen die Transformation pflanzlicher Zellen mit T-DNA unter Verwendung von Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes als Transformationsmittel, die Fusion von Protoplasten, die Injektion, die Elektroporation von DNA, die Einbringung von DNA mittels der biolistischen Methode sowie weitere Möglichkeiten. Bei der Injektion und Elektroporation von DNA in Pflanzenzellen werden an sich keine speziellen Anforderungen an die verwendeten Plasmide gestellt. Es können einfache Plasmide wie z.B. pUC-Derivate verwendet werden. Sollen aber aus derartig

transformierten Zellen ganze Pflanzen regeneriert werden, ist die Anwesenheit eines selektierbaren Markergens notwendig.

Je nach Einführungsmethode gewünschter Gene in die Pflanzenzelle können weitere DNA-Sequenzen erforderlich sein. Werden z.B. für die Transformation der Pflanzenzelle das Ti- oder Ri-Plasmid verwendet, so muß mindestens die rechte Begrenzung, häufig jedoch die rechte und linke Begrenzung der Ti- und Ri-Plasmid T-DNA als Flankenbereich mit den einzuführenden Genen verbunden werden. Werden für die Transformation Agrobakterien verwendet, muß die einzuführende DNA in spezielle Plasmide kloniert werden, und zwar entweder in einen intermediären Vektor oder in einen binären Vektor. Die intermediären Vektoren können aufgrund von Sequenzen, die homolog zu Sequenzen in der T-DNA sind, durch homologe Rekombination in das Ti- oder Ri-Plasmid Agrobakterien integriert werden. Dieses enthält außerdem die für den Transfer der T-DNA notwendige vir-Region. Intermediäre Vektoren können nicht in Agrobakterien replizieren. Mittels eines Helferplasmids kann der intermediäre Vektor auf Agrobacterium tumefaciens übertragen werden (Konjugation). Binäre Vektoren können sowohl in E.coli als auch in Agrobakterien replizieren. Sie enthalten ein Selektionsmarker-Gen und einen Linker oder Polylinker, welche von der rechten und linken T-DNA Grenzregion eingerahmt werden. Sie können direkt in die Agrobakterien transformiert werden (Holsters et al. (1978) Mol. Gen. Genet. 163:181-187). Das als Wirtszelle dienende Agrobakterium soll ein Plasmid, das eine vir-Region trägt, enthalten. Die vir-Region ist für den Transfer der T-DNA in die Pflanzenzelle notwendig. Zusätzliche T-DNA kann vorhanden sein. Das derartig transformierte Agrobakterium wird zur Transformation von Pflanzenzellen verwendet.

Die Verwendung von T-DNA für die Transformation von Pflanzenzellen ist intensiv untersucht und ausreichend in EP 120516; Hoekema, In: The Binary Plant Vector System Offsetdrukkerij Kanters B.V., Alblasserdam (1985), Chapter V; Fraley et al., Crit. Rev. Plant. Sci., 4: 1-46 und An et al. (1985) EMBO J. 4: 277-287 beschrieben worden.

Für den Transfer der DNA in die Pflanzenzelle können Pflanzen-Explantate zweckmäßigerweise mit Agrobacterium tumefaciens oder Agrobacterium rhizogenes kokultiviert werden. Aus dem infizierten Pflanzenmaterial (z.B. Blattstücke, Stengelsegmente, Wurzeln, aber auch Protoplasten oder Suspensions-kultivierte Pflanzenzellen) können dann in einem geeigneten Medium, welches Antibiotika oder Biozide zur Selektion transformierter Zellen enthalten kann, wieder ganze Pflanzen regeneriert werden. Die so erhaltenen Pflanzen können dann auf Anwesenheit der eingeführten DNA untersucht werden.

Ist die eingeführte DNA einmal im Genom der Pflanzenzelle integriert, so ist sie dort in der Regel stabil und bleibt auch in den Nachkommen der ursprünglich transformierten Zelle erhalten. Sie enthält normalerweise einen Selektionsmarker, der den ransformierten Pflanzenzellen Resistenz gegenüber einem Biozid oder einem Antibiotikum wie Kanamycin, G 418, Bleomycin, Hygromycin oder Phosphinotricin u.a. vermittelt. Der individuelle gewählte Marker sollte daher die Selektion transformierter Zellen gegenüber Zellen, denen die eingeführte DNA fehlt, gestatten.

Die transformierten Zellen wachsen innerhalb der Pflanze in der üblichen Weise (siehe auch McCormick et al. (1986) Plant Cell Reports 5:81-84). Die resultierenden Pflanzen können normal angezogen werden und mit Pflanzen, die die gleiche transformierte Erbanlage oder andere Erbanlagen besitzen, gekreuzt werden. Die daraus entstehenden hybriden Individuen haben die entsprechenden phänotypischen Eigenschaften.

Es sollten zwei oder mehrere Generationen angezogen werden, um sicherzustellen, daß das phänotypische Merkmal stabil beibehalten und vererbt wird. Auch sollten Samen geerntet werden, um sicherzustellen, daß der entsprechende Phänotyp oder andere Eigenarten erhalten geblieben sind.

Hinterlegung

Die im Rahmen der vorliegenden Erfindung hergestellten und verwendeten Plasmide wurden bei der als internationale Hinterlegungsstelle anerkannten Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) in Braunschweig, Bundesrepublik Deutschland, entsprechend den Anforderungen des Budapester

Vertrages für die internationale Anerkennung der Hinterlegung von Mikroorganismen zum Zwecke der Patentierung hinterlegt.
Am 28.12.1993 wurden bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) folgende Plasmide hinterlegt (Hinterlegungsnummer):

Plasmid pPCS (DSM 8879)

Plasmid pKS-CSa (DSM 8880)

Am 10.08.1994 wurden bei der Deutschen Sammlung von Mikroorganismen (DSM) folgende Plasmide hinterlegt (Hinterlegungsnummer):

Plasmid pTCS (DSM 9357)

Plasmid pSBCS (DSM 9358)

Plasmid TCSAS (DSM 9359)

Verwendete Abkürzungen

BSA Rinderserumalbumin

EDTA (Ethylendinitrilo)tetraessigsäure

50x Denhardt-Lösung 5 g Ficoll (Typ 400, Pharmacia)

5 g Polyvinylpyrrolidon

5 g Rinderserumalbumin (Fraktion V,

Sigma)

ad 500 ml mit H2O

FADH2 Flavin-Adenin-Dinucleotid, reduziert

MOPS 3-(N-Morpholino)-Propansulfonsäure

NADH β-Nicotinamid-Adenin-Dinucleotid,

reduziert

PMSF Phenylmethylsulfonylfluorid

SCMo-Virus "subterranean clover mottle virus"

SDS Natriumdodecylsulfat

20x SSC 175,3 g NaCl, 88,2 g Natriumcitrat

ad 1000 ml mit H2O, pH 7,0 mit 10 N

NaOH

TobR-Virus Trizin "tobacco ringspot virus"

N-Tris(hydroxymethyl)-Methylglycin

Beschreibung der Abbildungen

Fig. 1 zeigt das Plasmid pPCS (DSM 8879)

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript KS. Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die für Citrat-Synthase aus Solanum tuberosum kodiert.
Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben.

Fig. 2 zeigt das Plasmid pKS-CSa (DSM 8880)

Aufbau des Plasmids:

- A= Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Solanum tuberosum kodierend für Citrat-Synthase;
 BamHI/SalI-Fragment, ca. 1900 bp
 Orientierung zum Promotor: anti-sense
- C= Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al. (1984) EMBO J. 3:835-846)

Fig. 3 zeigt das Plasmid pSBCS (DSM 9358)

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript SK. Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die für Citrat-Synthase aus *Beta vulgaris L.* kodiert.

Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben.

Fig. 4 zeigt das Plasmid pTCS (DSM 9357)

Die fein gezogene Linie entspricht der Sequenz von pBluescript SK. Die starke Linie repräsentiert die cDNA, die für Citrat-Synthase aus Nicotiana tahacum kodiert.
Restriktionsschnittstellen der Insertion sind angegeben.

Fig. 5 zeigt das Plasmid TCSAS (DSM 9359)

Aufbau des Plasmids:

- A= Fragment A: CaMV 35S-Promotor, nt 6909-7437 (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294)
- B = Fragment B: cDNA aus Nicotiana tabacum, kodierend für Citrat-Synthase;
 BamHI/SalI-Fragment aus pTCS, ca. 1800 bp
 Orientierung zum Promotor: anti-sense
- C= Fragment C: nt 11748-11939 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al. (1984) EMBO J. 3:835-846)
- Fig. 6 zeigt das Ergebnis eines Northern-Blot Experiments

 Zur Analyse wurden jeweils 2 µg poly(A⁺)-mRNA aus

 verschiedenen transgenen Kartoffelpflanzen (Spur 4-8) und

 drei nicht-transformierten Kartoffelpflanzen (Spur 1-3)

 verwendet.

Spuren 1, 2, und 3: Wildtyp Solanum tuberosum cv. Désirée

Spur 4: transgene Kartoffellinie T6

Spur 5: transgene Kartoffellinie T21

Spur 6: transgene Kartoffellinie T29

Spur 7: transgene Kartoffellinie T50

Spur 8: transgene Kartoffellinie T55

Zur Hybridisierung wurde die radioaktiv markierte cDNA der Citrat-Synthase aus Kartoffeln verwendet.

- Fig. 7 zeigt das Ergebnis der Bestimmung der Citrat-Synthaseaktivität in Blättern, Knollen und in Mitochondrien aus Knollen von Wildtyp-Kartoffelpflanzen im Vergleich mit Pflanzen der transgenen Kartoffellinien T6, T29, T50 und T55
- Fig. 8 zeigt transgene Kartoffelpflanzen der Linien T6 (Nr. 3 und 4) und T29 (Nr. 5 und 6), die mit dem Plasmid pKS-CSa transformiert wurden, im Vergleich mit Wildtyp-Pflanzen (Nr. 1 und 2). Die Pflanzen wurden im Gewächshaus bei 60% Luftfeuchtigkeit, bei 22°C für 16 h im Licht und bei 15°C für 8h in Dunkelheit gehalten.

Zum besseren Verständnis der dieser Erfindung zugrundeliegenden Ausführungsbeispiele werden die wichtigsten eingesetzten Verfahren im folgenden erläutert.

1. Klonierungsverfahren

Zur Klonierung in E.coli wurde der Vektor pBluescriptKS und der Vektor pBluescriptSK (Stratagene) verwendet.

Für die Pflanzentransformation wurden die Genkonstruktionen in den binären Vektor pBinAR kloniert.

2. Bakterienstämme

Für den pBluescriptKS-Vektor und für die pBinAR-Konstrukte wurde der E.coli-Stamm DH5α (Bethesda Research Laboratories, Gaithersburgh, USA) verwendet. Für die in vivo excision wurde der E.coli-Stamm XL1-Blue verwendet.

Die Transformation der Plasmide in die Kartoffelpflanzen und Tabakpflanzen wurde mit Hilfe des Agrobacterium tumefaciens-Stammes C58C1 durchgeführt (Rocha-Sosa et al. (1989) EMBO J. 8:23-29).

3. Transformation von Agrobacterium tumefaciens

Der Transfer der DNA erfolgte durch direkte Transformation nach der Methode von Höfgen&Willmitzer (1988, Nucleic Acids Res. 16:9877). Die Plasmid-DNA transformierter Agrobakterien wurde nach der Methode von Birnboim&Doly (1979, Nucleic Acids Res. 7:1513-1523) isoliert und nach geeigneter Restriktionsspaltung gelelektrophoretisch analysiert.

4. Transformation von Kartoffeln

Zehn kleine mit dem Skalpell verwundete Blätter einer Kartoffel-Sterilkultur (Solanum tuberosum L.cv. Desiree) wurden in 10 ml MS-Medium (Murashige&Skoog (1962) Physiol. Plant. 15: 473) mit 2% Saccharose gelegt, welches 50 μl einer unter Selektion gewachsenen Agrobacterium tumefaciens-Übernachtkultur enthielt. Nach 3-5 minütigem, leichtem Schütteln erfolgte eine weitere Inkubation für 2 Tage im Dunkeln. Daraufhin wurden die Blätter zur Kallusinduktion auf MS-Medium mit 1,6% Glukose, 5 mg/l Naphthylessigsäure, 0,2 mg/l Benzylaminopurin, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0,80.% Bacto Agar gelegt. Nach einwöchiger Inkubation bei 25°C und 3000 Lux wurden die Blätter zur Sproßinduktion auf MS-Medium mit 1,6% Glukose, 1,4 mg/l Zeatinribose, 20 μg/l Naphthylessigsäure, 20 μg/l Giberellinsäure, 250 mg/l Claforan, 50 mg/l Kanamycin, und 0.80.% Bacto Agar gelegt.

5. Transformation von Tabak

Eine Übernachtkultur des entsprechenden Agrobacterium tumefaciens-Klons wurd abzentrifugiert (6500 rpm; 3 min) und die Bakterien wurden in YEB-Medium resuspendiert.

Tabakblätter einer Tabaksterilkultur (Nicotiana tabacum cv. Samsun NN) wurden in kleine ca. 1 cm² große Stücke zerschnitten und in der Bakteriensuspension gebadet. Die Blattstücke wurden anschließend auf MS-Medium (0,7% Agar) gelegt und 2 Tage im Dunkeln inkubiert. Anschließend wurden die Blattstücke zur Sproßinduktion auf MS-Medium (0,7% Agar) mit 1,6% Glukose, 1 mg/l 6-Benzylaminopurin, 0,2 mg/l Naphtylessigsäure, 500 mg/l Claforan und 50 mg/l Kanamycin gelegt. Das Medium wurde alle 7 bis 10 Tage gewechselt. Wenn sich Sproße entwickelt haben, wurden die Blattstücke in Glasgefäße, die dasselbe Medium, enthielten, überführt. Entstehende Sprosse wurden abgeschnitten und auf MS-Medium + 2% Saccharose + 250 mg/l Claforan gegeben und aus ihnen ganze Pflanzen regeneriert.

6. Bestimmung der Citrat-Synthaseaktivität in Geweben transgener Kartoffelpflanzen und nicht-transformierter Kartoffelpflanzen

Für die Bestimmung der Citrat-Synthaseaktivität wurden Rohextrakte aus Knollen, Blättern und Blüten hergestellt sowie Mitochondrien aus Kartoffelknollen isoliert. Für die Herstellung von

*

Rohextrakten wurde das jeweilige Material in flüssigem Stickstoff gefroren, in Extraktionspuffer (Neuhaus und Stitt (1990) Planta 182:445-454) homogenisiert, zentrifugiert und der Überstand anschließend für den Aktivitätstest verwendet. Für die Isolierung von Mitochondrien aus Kartoffelknollen wurden 100-200 g frisch geerntete Knollen geschält und in 100 ml "Grinding buffer" (0,4 M Mannitol, 1 mM EDTA, 25 mM MOPS, 0,1% BSA, 10 mM β-Mercaptoethanol, 0,05 mM PMSF, pH 7,8) homogenisiert. Das Homogenat wurde durch 4 Lagen Baumwoll-Gaze filtriert und für 4 min bei 3500 g zentrifugiert. Der Überstand wurde durch 2 Lagen "Miracloth" (Calbiochem) gefültert und nochmals für 30 min bei 18000 g zentrifugiert. Das Pellet wurde mit einer weichen Bürste in 2 ml Resuspensionspuffer (0,4 M Mannitol, 20 mM Trizin, 2 mM EDTA, pH 7,2) resuspendiert. Nach zweifacher Homogenisierung in einem "Potter"-Homogenisator wurde der Extrakt auf einen diskontinuierlichen Percoll-Gradient geschichtet und 1 h bei 72000 g zentrifugiert. Mitochondrien wurden aus der 28%/45%-Interphase entnommen, gewaschen und zweimal für 15 min bei 14500 g in "Washing buffer" (0,4 M Mannitol, 5 mM MOPS, 0,1% BSA, 0,2 mM PMSF, pH 7,5) zentrifugiert. Die Mitochondrien wurden anschließend in 100 µl Resuspensionspuffer aufgenommen. Für die Bestimmung Citrat-Synthaseaktivität wurden u l Mitochondriensuspension in 100 µl Extraktionspuffer (Neuhaus und Stitt (1990) Planta 182:445-454) aufgenommen.

Die Citrat-Synthaseaktivität wurde spektralphotometrisch bei 412 nm und 30°C nach der Methode von Srere (1967, Methods in Enzymology 13:3-22) bestimmt.

7. RNA-Extraktion und Northern Blot-Experimente

RNA wurde aus gefrorenem Pflanzenmaterial isoliert wie beschrieben in Logemann et al. (1987, Anal. Biochem. 163:21-26). Die RNA wurde denaturiert in 40% Formamid. Anschließend wurde die RNA gelelektrophoretisch auf Formaldehyd/Agarosegelen aufgetrennt und nach dem Gellauf auf Nylonmembran (Hybond N; Amersham, UK) geblottet. Die Hybridisierung gegen eine radioaktiv markierte DNA-Probe erfolgte nach Standardmethoden.

8. Pflanzenhaltung

Kartoffelpflanzen (Solanum tuberosum) wurden im Gewächshaus bei 60% Luftfeuchtigkeit und 22 °C für 16 h im Licht und 15 °C für 8 h in Dunkelheit gehalten. Tabakpflanzen (Nicotiana tabacum) wurden im Gewächshaus bei 60% Luftfeuchtigkeit und 25 °C für 14 h im Licht und 20 °C in Dunkelheit gehalten.

Ausführungsbeispiele

Ausführungsbeispiel 1

Klonierung einer cDNA der Citrat-Synthase aus Kartoffel

Für die Identifizierung einer cDNA aus Kartoffel, die für Citrat-Synthase kodiert, wurde zunächst ein DNA-Fragment der bereits bekannten cDNA von Citrat-Synthase aus Arabidopsis thaliana (Unger et al. (1989) Plant Mol. Biol. 13:411-418) amplifiziert. Hierfür wurde aus grünem Pflanzengewebe von Arabidopsis thaliana-Pflanzen Gesamt-RNA extrahiert und aus dieser poly(A⁺)mRNA präpariert. Diese wurde anschließend für die Herstellung von cDNA verwendet. Aus dieser cDNA-Präparation wurde mit Hilfe der Oligodesoxynukleotide

5'-AAGTGGATCCATGGTGTTTTTCCGCAGCGTAT-3' und

5'-CATAGGATCCTTAAGCAGATGAAGCTTTCTTA-3',

die komplementär zum 5'- bzw. 3'-Ende der kodierenden Region der cDNA der Citrat-Synthase aus Arabidopsis thaliana (Unger et al. (1989) Plant Mol. Biol. 13: 411-418) sind, durch eine "Polymerase Chain Reaction"- (PCR) ein 1438 bp langes DNA-Fragment isoliert, das für die Citrat-Synthase aus Arabidopsis thaliana kodiert. Die verwendeten Oligonukleotide führen zusätzlich an beiden Enden des amplifizierten DNA-Fragmentes BamHI-Schnittstellen ein. Das aus der PCR-Reaktion resultierende DNA-Fragment wurde mit BamHI verdaut und in das mit BamHI geschnittene Plasmid pUC9.2 ligiert. Die cDNA-Insertion dieses Plasmids wurde später als heterologe Probe für die Identifizierung einer für Citrat-Synthase kodierenden cDNA aus Kartoffel verwendet.

Für die Herstellung einer cDNA-Bibliothek wurde aus Blättern von Kartoffelpflanzen poly (A^+) -mRNA isoliert. Ausgehend von der

poly(A+)-mRNA wurde cDNA hergestellt, die mit EcoRI/NotI-linkern versehen wurde, und mit der eine cDNA-Bibliothek in dem Vektor Lambda ZAP II (Stratagene) angelegt wurde (Koßmann et al. (1992) Planta 188:7-12). 250000 Plaques dieser cDNA-Bibliothek wurden mit Hilfe der heterologen Probe aus Arabidopsis thaliana auf DNA-Sequenzen hin untersucht, die homolog zu dieser sind. Dazu wurden die Plaques auf Nitrozellulose-Filter übertragen und durch NaOHdenaturiert. Die Filter wurden anschließend Behandlung neutralisiert, und die DNA auf den Filtern durch Hitzebehandlung fixiert. Die Filter wurden in 25% Formamid, 0,5% BSA, 1% SDS, 5xSSC, 5x Denhardt-Lösung, 40 mM Natriumphosphat-Puffer pH 7,2 und 100 μg/ml Lachssperma-DNA prähybridisiert für 2 Stunden bei 42°C. Anschließend wurden die Filter in 25% Formamid, 0,5% BSA. 1% SDS, 5xSSC, 5x Denhardt-Lösung, 40 mM Natriumphosphat-Puffer pH 7,2 und 100 μg/ml Lachssperma-DNA nach Zugabe der P³²-markierten, für Citrat-Synthase aus Arabidopsis kodierenden cDNA über Nacht bei 42°C hybridisiert. Die Filter wurden für 30 min in 5xSSC, 0.5% SDS bei 42°C und für 20 min in 3xSSC, 0.5% SDS bei 42°C gewaschen.

Phagenklone der cDNA-Bibliothek, die mit der verwendeten cDNA aus Arabidopsis thaliana hybridisierten, wurden unter Anwendung von Standardverfahren weiter gereinigt. Mit Hilfe der in vivo excision-Methode wurden von positiven Phagenklonen E.coli-Klone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBlueskript-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion in der EcoRI-Schnittstelle des polylinkers enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurde ein geeigneter Klon einer Sequenzanalyse unterzogen.

Ausführungsbeispiel 2

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pPCS (DSM 8879)

Aus einem entsprechend Ausführungsbeispiel 1 erhaltenen E.coli-Klon wurde das Plasmid pPCS (Fig. 1) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxymethode (Sanger et al. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74:5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1891 bp lang. Die Nukleotidsequenz (Seq. ID No. 1) ist oben angegeben.

Ausführungsbeispiel 3

Konstruktion des Plasmids pKS-CSa (DSM 8880) und Einführung des Plasmids in das Genom von Kartoffelpflanzen

Aus dem Plasmid pPCS wurde durch BamHI/SalI-Verdau ein ca. 1,9 kb langes DNA-Fragment isoliert, das die oben angegebene Sequenz (Seq. ID No:—1) aufweist und die kodierende Region für Citrat-Synthase aus Kartoffeln enthält. Dieses DNA-Fragment wurde in den mit BamHI/SalI geschnittenen Vektor pBinAR (Höfgen und Willmitzer (1990) Plant Sci. 66:221-230) kloniert. Der Vektor pBinAR ist ein Derivat des binären Vektors Bin19 (Bevan (1984) Nucleic Acids Res. 12:8711-8721).

Das resultierende Plasmid wurde pKS-CSa genannt und ist in Fig. 2 dargestellt.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 2):

Das Fragment A (529 bp) enthältden 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nukleotide 6909 bis 1437 des CaMV (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294)

Das Fragment B umfaßt die proteinkodierende Region der Citrat-Synthase aus Kartoffeln. Diese wurde wie oben beschrieben als BamHI/SalI-Fragment aus pPCS isoliert und in anti-sense Orientierung an den Promotor in pBinAR fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al. (1984) EMBO J. 3:835-846).

Die Größe des Plasmids pKS-CSa beträgt ca. 12,9 kb.

Der Vektor pKS-CSa wurde mittels Agrobacterium tumefaciens vermittelter Transformation in Kartoffeln transferiert. Intakte Pflanzen wurden aus den transformierten Zellen regeneriert.

Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Kartoffelpflanzen in verschiedenem Ausmaß eine Verringerung der für die Citrat-Synthase kodierenden mRNA (siehe Fig. 6). Es wurden 2 µg poly(A+)-mRNA in einem Northern-Blot Experiment mit der Sonde für Citrat-Synthase aus Kartoffeln hybridisiert. Das in Wildtyp-Pflanzen auftretende, für Citrat-Synthase kodierende Transkript (Spuren 1 bis 3) ist kürzer als das Transkript der anti-sense-Expressionskassette (siehe beispielsweise Spur 6), wodurch sich erkennen läßt, daß es in den verschiedenen transgenen Pflanzen zu einer unterschiedlich starken Reduktion der endogenen Transkripte gekommen ist.

Transgene Kartoffelpflanzen, die eine Verringerung der für die Citrat-Synthase kodierenden mRNA aufwiesen, wurden im Hinblick auf die Citrat-Synthaseaktivität in verschiedenen Geweben untersucht. Die Ergebnisse dieser Untersuchungen an Blättern, Knollen und aus Knollen isolierten Mitochondrien sind in Fig. 7 dargestellt.

Die Verringerung der Citrat-Synthaseaktivität hat in den transgenen Pflanzen einen erheblichen Effekt auf die Blütenbildung, dessen Ausprägung vom Ausmaß der Inhibierung der Citrat-Synthaseaktivität abhängt.

Transformierte Kartoffelpflanzen, bei denen die Citrat-Synthaseaktivität stark verringert ist (vergleiche Fig.7), sind in ihrer Blütenbildung stark bis vollkommen inhibiert (siehe Fig. 8). Pflanzen bei denen die Citrat-Synthaseaktivität nur mäßig

Pflanzen bei denen die Citrat-Synthaseaktivität nur mäßig verringert ist, zeigen eine verspätete Blütenbildung und setzen weniger Blüten an oder bilden nur Blütenknospen, die sich nicht zu funktionsfähigen Blüten weiterentwickeln.

Mit Hilfe der vorliegenden Erfindung ist es daher auch möglich Pflanzen nach dem erfindungsgemäßen Verfahren herzustellen, bei denen die Citratsynthase-Aktivität in unterschiedlichem Ausmaß inhibiert ist, so daß aus den transgenen Pflanzen solche ausgewählt werden können, die den gewünschten Phänotyp, beispielsweise eine vollkommene Inhibition der Blütenbildung oder eine Blütenbildung,

die im Vergleich zu untransformierten Pflanzen verspätet einsetzt, aufweisen.

Ausführungsbeispiel 4

Klonierung einer cDNA kodierend für Citrat-Synthase aus Tabak (Nicotiana tabacum)

Für die Identifizierung einer cDNA aus Nicotiana tabacum, die für Citrat-Synthase kodiert, wurde eine cDNA-Bank von Blattgewebe von Tabak, wie in Ausführungsbeispiel 1 für Kartoffel beschrieben, hergestellt. 250-000 Plaques dieser cDNA-Bank wurden mit Hilfe einer radioaktiven DNA-Sonde nach Sequenzen durchgemustert, die für Citrat-Synthase kodieren. Als Sonde wurde die cDNA aus Solanum tuberosum verwendet, die für Citrat-Synthase kodiert (1.4 kb Nrul/HindII-Fragment aus pPCS; siehe Ausführungsbeispiel 1 und 2, sowie Seq ID No. 1). Die Identifizierung und Isolierung von Phagenklonen, die mit der verwendeten radioaktiven DNA-Probe hybridisierten, erfolgte wie in Ausführungsbeispiel 1 beschrieben mit dem Unterschied, daß die Plaques auf Nylonmembranen übertragen wurden und für die Prähyridisierung und Hybridisierung folgender Puffer verwendet wurde: Natriumphosphatpuffer pH 7.2, 10 mM EDTA, 7% SDS, 10 µg BSA. Mit Hilfe der in vivo excision-Methode wurden von positiven Phagenklonen E. coli-Klone gewonnen, die ein doppelsträngiges Bluescript-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Jach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurde ein geeigneter Klon einer Sequenzanalyse unterzogen.

Ausführungsbeispiel 5

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pTCS (DSM 9357)

Aus einem entsprechend Ausführungsbeispiel 4 erhaltenen *E.coli*-Klon wurde das Plasmid pTCS (Fig. 4) isoliert und seine cDNA-Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxymethode (Sanger et al. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74: 5463-5467)

bestimmt. Die Insertion ist 1747 bp lang. Die Nukleotidsequenz ist oben unter Seq ID No. 3 angegeben.

Ausführungsbeispiel 6

Klonierung einer cDNA kodierend für Citrat-Synthase aus Zuckerrübe (Beta vulagaris L.)

Für die Identifizierung einer cDNA aus Zuckerrübe, die für Citrat-Synthase kodiert, wurde eine cDNA-Bank von Blattgewebe von Zuckerrüben (Beta vulgaris L. Zuchtlinie 5S 0026) hergestellt indem poly(A)+-RNA aus Blattgewebe isoliert und diese für die cDNA-Synthese mit Hilfe kommerzieller Kits (Pharmacia LKB, Stratagene) nach der Methode von Gubler und Hoffmann (1983, Gene 25:263-269) verwendet wurde. 250 000 Plaques einer derartigen cDNA-Bank wurden wie in Ausführungsbeispiel 4 beschrieben mit Hilfe radioaktiver DNA-Sonden nach Sequenzen durchgemustert, die für Citrat-Synthase kodieren. Als Sonde wurde eine Mischung aus der radioaktiv markierten cDNA aus Solanum tuberosum, die für Citrat-Synthase kodiert (siehe Ausführungsbeispiel 1, 2 und 4, sowie Seg ID No. 1), und der radioaktiv markierten cDNA aus Nicotiana tabacum, die für Citrat-Synthase kodiert (siehe Ausführungsbeispiel 4 und 5, sowie Seq ID No. 3), verwendet. Die Identifizierung und Isolierung von Phagenklonen, die mit der verwendeten radioaktiven DNA-Probe hybridisierten, erfolgte wie in Ausführungsbeispiel 1 beschrieben.

Mit Hilfe der in vivo excision-Methode wurden von positiven Phagenklonen £.coli-Klone gewonnen, die ein doppelsträngiges pBluescript-Plasmid mit der jeweiligen cDNA-Insertion enthalten. Nach Überprüfung der Größe und des Restriktionsmusters der Insertionen wurde ein geeigneter Klon einer Sequenzanalyse unterzogen.

Ausführungsbeispiel 7

Sequenzanalyse der cDNA-Insertion des Plasmids pSBCS (DSM 9358)

Aus einem entsprechend Ausführungsbeispiel 6 erhaltenen E.coliKlon wurde das Plasmid pSBCS (Fig. 3) isoliert und seine cDNA-

Insertion durch Standardverfahren mittels der Didesoxymethode (Sanger et al. (1977) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 74: 5463-5467) bestimmt. Die Insertion ist 1551 bp lang. Die Nukleotidsequenz ist oben unter Seq ID No. 2 angegeben.

Ausführungsbeispiel 8

Konstruktion des Plasmids TCSAS (DSM 9359) und Einführung des Plasmids in das Genom von Tabakpflanzen

Aus dem Plasmid pTCS wurde durch BamHI/SalI-Verdau ein ca. 1.800 kb langes DNA-Fragment isoliert, das die oben angegebene Sequenz (Seq ID No. 3) aufweist und die kodierende Region für Citrat-Synthase aus *Nicotiana tabacum* enthält. Dieses DNA-Fragment wurde in den mit BamHI/SalI geschnittenen Vektor pBinAR (Höfgen und Willmitzer (1990) Plant Sci. 66:221-230) kloniert. Der Vektor pBinAR ist ein Derivat des binären Vektors Bin19 (Bevan (1984) Nucleic Acids Res. 12:8711-8721). Das resultierende Plasmid wurde TCSAS genannt und ist in Fig. 5

Das resultierende Plasmid wurde TCSAS genannt und ist in Fig. 5 dargestellt.

Durch die Insertion des cDNA-Fragmentes entsteht eine Expressionskassette, die folgendermaßen aus den Fragmenten A, B und C aufgebaut ist (Fig. 5):

Das Fragment A (529 bp) enthält den 35S-Promotor des Cauliflower-Mosaik-Virus (CaMV). Das Fragment umfaßt die Nukleotide 6909 bis 7437 des CaMV (Franck et al. (1980) Cell 21:285-294)

Das Fragment B enthält neben flankierenden Bereichen die proteinkodierende Region der Citrat-Synthase aus Nicotiana tabacum. Diese wurde wie oben beschrieben als BamHI/Sall-Fragment aus pTCS isoliert und in anti-sense Orientierung an den Promotor in pBinAR fusioniert.

Fragment C (192 bp) enthält das Polyadenylierungssignal des Gens 3 der T-DNA des Ti-Plasmids pTiACH5 (Gielen et al. (1984) EMBO J. 3:835-846).

Die Größe des Plasmids TCSAS beträgt ca. 12,75 kb.

Das Plasmid wurde mit Hilfe Agrobakterien-vermittelter Transformation in Tabakpflanzen transferiert wie oben beschrieben. Aus den transformierten Zellen wurden ganze Pflanzen regeneriert. Als Ergebnis der Transformation zeigten transgene Tabakpflanzen eine Verringerung der intrazellulären Citrat-Synthase-Aktivität.

SEQ ID NO.: ART DER SEQUENZ: Nukleotid mit entsprechendem Protein SEQUENZLÂNGE: 1891 Basenpaare STRANGFORM: Einzelstrang TOPOLOGIE: linear ART DES MOLEKÜLS: cDNA URSPRÜNGLICHE HERKUNFT ORGANISMUS: Solanum tuberosum HERKUNFT: cDNA-Bibliothek im Plasmid pBluescriptKS MERKMALE: von Nukleotid 73-1485 kodierende Region EIGENSCHAFTEN: Citrat-Synthase (E.C. 4.1.3.7.) TT TTTCGTTCCA TCAGCCTACT 22 TGAGATGTAT TCCCACTGGT AAAAGTTAAT TTTTTTGATT TTCGCGAGCA 72 ATG GTG TTC TAC CGT AGC GTT TCG TTG CTG TCA AAG CTC CGC TCT 117 Met Val Phe Tyr Arg Ser Val Ser Leu Leu Ser Lys Leu Arg Ser 1 5 10 15 CGA GCG GTC CAA CAG TCA AAT GTT AGC AAT TCT GTG CGC TGG CTT 162 Arg Ala Val Gln Gln Ser Asn Val Ser Asn Ser Val Arg Trp Leu 20 25 30 CAA GTC CAA ACC TCT TCC GGT CTT GAT CTG CGT TCT GAG CTG GTA Gln Val Gln Thr Ser Ser Gly Leu Asp Leu Arg Ser Glu Leu Val 35 40 45 CAA GAA TTG ATT CCT GAA CAA CAA GAT CGC CTG AAA AAG ATC AAG 252 Gln Glu Leu Ile Pro Glu Gln Gl Asp Arg Leu Lys Lys Ile Lys 50 55 60 TCA GAT ATG AAA GGT TCA ATT GGG AAC ATC ACA GTT GAT ATG GTT 297 Ser Asp Met Lys Gly Ser Ile Gly Asn Ile Thr Val Asp Met Val 65 70 75

	ATG Met							342
	CCT Pro							387
	CAA Gln	Lys						432
	GAA Glu							477
	GAG Glu							522
	ATA							567
	ACA Thr							612
	CAG Gln							657
	AAA Lys							702

ATG	AAT	CTG	ATT	GCT	CAA	GTT	CCA	CTT	GTT	GCT	GCT	TAT	GTT	TAT	747
Met	Asn	Leu	Ile	Ala	Gln	Val	Pro	Leu	Val	Ala	Ala	Tyr	Val	Tyr	
				215					220					225	
		٠													
CGC	AGG	ATG	TAC	AAG	AAT	GGT	GAC	ACT	ATA	CCT	AAG	GAT	GAA	TCC	792
Arg	Arg	Met	Tyr	Lys	Asn	Gly	Asp	Thr	Ile	Pro	Lys	Asp	Glu	Ser	
				230					235					240	
	GAT														837
Leu	Asp	-	_		Asn	Phe	Ala	His		Leu	Gly	Phe	Ser		
			 -	245					250					255	
	~				0.55	0.000	1	• • • •	0.00						
	GAA														882
Ser	Glu	Met	HIS		Leu	Leu	мет	Arg		Tyr	Val	Thr	lle		
				260					265					270	
አ <i>ር</i> ጥ	GAT	CAT	$C \Lambda \Lambda$	CCT	Com	ייטימיג	CTC	n C T	CCT	CXC	7.00	CCT	C Λ C	mm.c	007
	Asp														927
Ser	Asp	птэ	GIU	275	GIĀ	ASII	vaı	261	280	птъ	1111	GīŽ	птэ	285	
				2/3					200					200	
GTT	GCT	AGT	GCT	TTG	TCT	GAT	ССТ	TAC	CTC	TCC	ттт	GCT	GCT	GCT	972
	Ala														J
				290		•		-	295					300	
TTG	AAT	GGT	TTA	GCC	GGA	CCA	CTT	CAT	GGT	TTA	GCC	AAT	CAG	GAA	1017
Leu	Asn	Gly	Leu	Ala	Gly	Pro	Leu	His	Gly	Leu	Ala	Asn	Gln	Glu	
			+	305					310					315	
GTT	TTG	CTA	TGG	ATA	AAA	TCT	GTT	GTA	GAA	GAA	TGT	GGG	GAG	AAC	1062
Val	Leu	Leu	Trp	Ile	Lys	Ser	Val	Val	Glu	Glu	Cys	Gly	Glu	Asn	
				320					325					330	
	TCC														1107
Ile	Ser	Lys	Glu		Leu	Lys	Asp	Tyr		Trp	Lys	Thr	Leu	Asn	
				335					340					345	

AGT	GGC	AAG	GTT	GTC	CCT	GGT	TTT	GGA	CAT	GGA	GTT	CTG	CGA	AAG	1152
Ser	Gly	Lys	Val	Val	Pro	Gly	Phe	Gly	His	Gly	Val	Leu	Arg	Lys	
				350					355					360	
ACT	GTA	CCA	AGA	TAT	ACA	TGC	CAG	AGA	GAG	TTC	GCT	ATG	AAG	CAT	1197
Thr	Val	Pro	Arg	Tyr	Thr	Cys	Gln	Arg	Glu	Phe	Ala	Met	Lys	His	
				365					370					375	
TTG	CCT	GAA	GAT	CCA	CTG	TTT	CAA	CTG	GTT	TCA	AAA	CTC	TAC	GAA	1242
Leu	Pro	Glu	Asp	Pro	Leu	Phe	Gln	Leu	Val	Ser	Lys	Leu	Tyr	Glu	
				380					385					390	
GTT	TTC	CTC	CTG	TTC	TTA	CAG	AAC	TTG	GCA	AAG	TTA	AAA	CCT	TGG	1287
Val	Phe	Leu	Leu	Phe	Leu	Gln	Asn	Leu	Ala	Lys	Leu	Lys	Pro	Trp	
				395					400					405	
	AAT														1332
Pro	Asn	Val	Asp	Ala	His	Ser	Gly	Val	Leu	Leu	Asn	Tyr	Tyr	Gly	
				410					415					420	
	ACT														1377
Leu	Thr	Glu	Ala		Tyr	Tyr	Thr	Val		Phe	Gly	Val	Ser	_	
				425					430					435	
														GGA	1422
лia	Leu	GTA			Ser						-	Ala	Leu	-	
			-	440					445					450	
ጥ ጥር	CCC	CTA	CAC	7.00	CCA	3 3 C	7 CT	CTTC	7 C 7	3 m.c	CAC	mc c	omm.	GAG	1.467
															1467
Leu	Pro	Leu	GIU	455	FIO	пĀР	Set	val	460	мес	GIU	irp	Leu	465	
				433					400					405	
A A.C	CAG	тсс	AAG	ΔΔΔ	GCA	тааг	י הייי	יידיי כ	רמממב	remee	C C7	ر در ۲ م م	ת ת ת הי		1515
	Gln					LUME			wan I		, C GP	IGCA I	AAAA	7	1010
		-1-	-10	470											
				-											
CACA	AATGI	AT A	ATCI	'CTAI	G AA	TAAT	TGCT	TGA	CAAA	GCA	CTCC	TTTC	TT		1565

GGGGGACAAG	ATAGGTCGGC	CCTTCAATGG	GTTAACGAAC	TTCAGTTCAA	1615
ACTTCACTGA	ATTTGTGTGA	ATTGTATGGT	TTCTCGAGAC	TTGTCCTGAA	1665
TTTTGAACTT	AGTCTAGTGG	ATTCATTTTT	CTTCATTCCG	AATTCCTCAC	1715
ACGCTGATCC	AGCATGTAAA	AATTAATAGG	TCAATGCTAT	TAATCGCGTT	1765
CTTGGTTGCC	ATTAGACTTG	TGAATGACTT	CCTTTGCTGG	AAAGTTAGTA	1815
ATCGGCTGAT	TCACGCAATA	AACTGCAATT	GTGTAGTTTC	TTAAATTTGC	1865
TAATTCTTAT	TTGATGATAT	TATGAA 189	91		

SEQ ID NO.:

2

ART DER SEQUENZ:

Nukleotid mit entsprechendem Protein

SEQUENZLÄNGE:

1551 Basenpaare

STRANGFORM:

Einzelstrang

TOPOLOGIE:

linear

ART DES MOLEKÜLS:

cDNA

URSPRÜNGLICHE HERKUNFT

ORGANISMUS:

Beta vulgaris L.

HERKUNFT:

 $cDNA\text{-}Bibliothek \ im \ Plasmid \ pBluescriptSK$

MERKMALE: ___

von Nukleotid 1-1313 kodierende Region

EIGENSCHAFTEN:

Citrat-Synthase (E.C. 4.1.3.7.)

TCC Ser 1	TCT Ser	AAC Asn	CTT Leu	GAC Asp 5	CTT Leu	CGT Arg	TCA Ser	GAG Glu	TTA Leu 10	CAA Gln	GAA Glu	CTG Leu	ATT Ile	CCT Pro 15	45
GAA Glu	CAA Gln	CAG Gln	GAA Glu	CGA Arg 20	CTG Leu	AAG Lys	AAG Lys	ATA Ile	AAG Lys 25	AAA Lys	GAA Glu	TTT Phe	GGA Gly	AGT Ser 30	90
				AAT Asn 35											135
AGA Arg	GGA Gly	ATG Met	ACT Thr	GGT Gly 50	TTA Leu	CTT Leu	TGG Trp	GAG Glu	ACT Thr 55	TCC Ser	TTA Leu	CTC Leu	GAC Asp	CCA Pro 60	180
JAA Glu	GAG Glu	GGT Gly	ATC Ile	CGG Arg 65	TTC Phe	AGG Arg	GGT Gly	TTT Phe	TCT Ser 70	ATA Ile	CCT Pro	GAA Glu	TGC Cys	CAG Gln 75	225
AAA Lys	CTT Leu	TTA Leu	CCC Pro	GCT Ala 80	GCA Ala	AGT Ser	GCT Ala	GGT Gly	GCA Ala 85	GAG Glu	CCA Pro	TTG Leu	CCT Pro	GAA Glu 90	270
GGT Gly	CTT Leu	CTT Leu	TGG Trp	CTT Leu 95	CTT Leu	TTA Leu	ACC Thr	GGA Gly	AAG Lys 100	GTT Val	CCT Pro	AGC Ser	AAA Lys	GAG Glu 105	315
CAA Gln	GTA Val	GAT Asp	GCT Ala	CTA Leu 110	TCA Ser	GCA Ala	GAT Asp	TTA Leu	CGA Arg 115	AAA Lys	CGT Arg	GCT Ala	TCT Ser	ATC Ile 120	360
CCA Pro	GAC Asp	CAT His	GTG Val	TAC Tyr 125	AAA Lys	ACA Thr	ATT Ile	GAT Asp	GCT Ala 130	CTA Leu	CCT Pro	ATT Ile	ACG Thr	GCT Ala 135	405

CCA Pro								450
AGC Ser								495
TTT Phe								540
GTT Val								585
GGA Gly								630
TTC Phe								675
ATG Met								720
GTT Val							TCA Ser 255	765
CCT Pro								810
CTC Leu								855
GTT Val								900
GAT Asp								945
TTT Phe								990
CAA Gln								1035

	CAA Gln													CTA Leu 360	1080
	GAG Glu	-										_	_		1125
	AGT Ser											-			1170
	TAT Tyr														1215
	CAG Gln														1260
	AAG Lys														1305
	GCA Ala	TAA	CATT	GAT (GACAT	TATC	AA CI	CACI	TGTT(TTC	OTTT(GTCG			1351
AAT	CTAC	AAT A	AATA	TAGT	rt GA	AGGG	ACAAC	AAA	AGAAT	TTT	ATT	TTCGC	GAG		1401
ATG	AGAT	AAG (CGAGO	GACTO	CA GA	AAACA	ATAGI	r TTI	CTTI	TGTC	TCT	rgcto	GAG		1451
GTT	IGCG:	rtt :	TATAT	TATT	rc ac	TTGT	CAAAT	T ATA	ATTGI	TATG	GTT	CTTC	GAT		1501
CAA	AACA	rga (GATA	AAGAC	ST TI	TCAT	TAAAA	A AAA	AAAA	AAA	AAAA	AAAA	AAA		1551

SEQ ID NO.: ART DER SEQUENZ: Nukleotid mit entsprechendem Protein SEQUENZLANGE: 1747 Basenpaare STRANGFORM: Einzelstrang TOPOLOGIE: linear ART DES MOLEKÜLS: cDNA URSPRÜNGLICHE HERKUNFT ORGANISMUS: Nicotiana tabacum HERKUNFT: cDNA-Bibliothek im Plasmid pBluescriptSK MERKMALE: ___ von Nukleotid 70-1476 kodierende Region EIGENSCHAFTEN: Citrat-Synthase (E.C. 4.1.3.7.) GCTCTTGGGA TCTATTTCCT CTCTCTATTT CTCCCTAGGT AAAAGTTAAT TTGTTGATTT TTGCGAGCC ATG GTG TTC TAT CGC GGC GTT TCT CTG CTG TCA AAG CTG CGT TCT Met Val Phe Tyr Arg Gly Val Ser Leu Leu Ser Lys Leu Arg Ser CGA GCG GTC CAA CAG ACA AAT CTT AGC AAC TCT GTG CGG TGG CTT Arg Ala Val Gln Gln Thr Asn Leu Ser Asn Ser Val Arg Trp Leu 20 CAA GTC CAA ACC TCT TCT GGT CTT GAT CTG CGT TCT GAG CTG CAA 31n Val Gln Thr Ser Ser Gly Leu Asp Leu Arg Ser Glu Leu Gln GAA TTG ATT CCA GAA CAA CAG GAT CGC CTA AAG AAG CTC AAG TCA Glu Leu Ile Pro Glu Gln Gln Asp Arg Leu Lys Lys Leu Lys Ser

GAG CAT GGA AAG GTT CAA TTG GGA AAC ATC ACA GTT GAT ATG GTT

Glu His Gly Lys Val Gln Leu Gly Asn Ile Thr Val Asp Met Val

CTT GGT GGA ATG AGA GGA ATG ACA GGA TTA CTG TGG GAA ACC TCA

Leu Gly Gly Met Arg Gly Met Thr Gly Leu Leu Trp Glu Thr Ser

TTA CTT GAC CCC GAT GAA GGA ATT CGC TTT CGG GGC TTG TCT ATC Leu Leu Asp Pro Asp Glu Gly Ile Arg Phe Arg Gly Leu Ser Ile

50

69

159

204

294

339

TAT Tyr	GAA Glu	TGC Cys	CAA Gln	AAG Lys 110	GTA Val	TTA Leu	CCT Pro	GCA Ala	GCA Ala 115	AAG Lys	CCT Pro	GGG Gly	GGA Gly	GAG Glu 120	429
												GGA Gly			474
												TTG Leu			519
CGT Arg	GCT Ala	ACT Thr	GTC Val	CCC Pro 155	GAT Asp	CAT His	GTA Val	TAC Tyr	AAA Lys 160	ACT Thr	ATT Ile	GAT Asp	GCC Ala	TTA Leu 165	564
												GGA Gly			609
												GAG Glu			654
												GAT Asp			699
AGT Ser	TTG Leu	ATT Ile	GCT Ala	CAA Gln 215	GTT Val	CCA Pro	CTT Leu	GTT Val	GCT Ala 220	GCT Ala	TAT Tyr	GTT Val	TAT Tyr	CGC Arg 225	744
AGG Arg	ATG Met	TAC Tyr	AAG Lys	AAC Asn 230	GGC Gly	AAC Asn	ACT Thr	ATA Ile	CCT Pro 235	AAG Lys	GAT Asp	GAC Asp	TCA Ser	CTG Leu 240	789
GAT Asp	TAT Tyr	GGT Gly	GCA Ala	AAT Asn 245	TTT Phe	GCT Ala	CAC His	ATG Met	CTT Leu 250	GGT Gly	TTC Phe	AGT Ser	AGC Ser	TCT Ser 255	834
GAC Asp	ATG Met	CAT His	GAG Glu	CTT Leu 260	ATG Met	AAG Lys	CTC Leu	TAT Tyr	GTC Val 265	ACG Thr	ATA Ile	CAC His	AGT Ser	GAT Asp 270	879
CAT His	GAA Glu	GGT Gly	GGT Gly	AAC Asn 275	GTC Val	AGT Ser	GCT Ala	CAC His	ACA Thr 280	GGT Gly	CAC His	TTG Leu	GTT Val	GCT Ala 285	924
AGT Ser	GCT Ala	TTG Leu	TCA Ser	GAC Asp 290	CCT Pro	TAC Tyr	CTC Leu	TCC Ser	TTC Phe 295	GCT Ala	GCT Ala	GCT Ala	TTG Leu	AAT Asn 300	969
GGT Gly	TGG Leu	TTA Ala	GCT Gly	GGA Pro 305	CCA Leu	CTT His	CAT Gly	GGT Leu	TTA Ala 310	GCC Asn	AAT Gln	CAG Glu	GAA Val	GTT Leu 315	1014

			AAA Lys												1059
			TTG Leu												1104
			CCT Pro												1149
			ACA Thr												1194
			CTG Leu												1239
			TTA Leu												1284
			CAC His												1329
			TAT Tyr												1374
			TCT Ser												1419
			CCA Pro												1464
	AAG Lys			TGA	rttg:	TTA A	AAAG(CACAA	AT G	TAAA	ATCT	r TAT	rgaa:	TAAT	1516
TGC	rtga	GAA 2	AGCA	GTTT	TT TO	CTTG	GAGC	CAAC	GTA	GTC	GCAT	TAGO	GAT		1566
GTT	CATC	GAT 3	rggc	rtag:	ra co	GGTT	TTGA <i>l</i>	A AGA	ATTT	rggt	TGT	GTAT	ГТТ		1616
CAG	TTTC	GGT 1	TTTA	AAAA	rg Ti	TATA	CCAA	r ACC	CTTAT	rcga	TATA	TAAF	ГСА		1666
ATA	rgat:	rcg 2	ATTT	PTTA	OT TO	TGT	rtga <i>l</i>	A AAA	AAAA	AACA	AAAA	AAAA	AAA		1716
AAA	AAAA	AAA 2	AAAG	2											1731

1. Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pfla

1. Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß die Expression der Citrat-Synthase gehemmt wird.

2. Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Expression der Citrat-Synthase durch den Einsatz von anti-sense-DNA gehemmt wird.

3. Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß

a) in das Genom einer Pflanzenzelle eine DNA stabil integriert wird, die komplementür zu einem in der Zelle vorhandenen Citrat-Synthasegen ist,

- b) diese DNA durch Kombination mit geeigneten, die Transkription steuernden Elementen konstitutiv oder induziert exprimiert wird,
- c) die Expression endogener Citratsynthase-Gene aufgrund eines antisense-Effektes gehemmt wird und
- d) aus den transgenen Zellen Pflanzen regeneriert werden.
- 4. Verfahren zur Verbesserung der Speicherkapazität von Nutzpflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) in das Genom einer Pflanzenzelle DNA stabil integriert wird, die komplementär zu einem in der Zelle vorhandenen Citrat-Synthasegen ist,
- 3) diese DNA durch Kombination mit geeigneten, die Transkription steuernden Elementen konstitutiv oder induziert exprimiert wird.
- c) die Expression der Citratsynthase aufgrund eines anti-sense-Effektes gehemmt wird und
- d) aus den transgenen Zellen Pflanzen regeneriert werden.
- 5. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 2 bis 4, worin die verwendete anti-sense-DNA in sense-Orientierung eine Nukleotidsequenz umfaßt, die für ein Protein mit der unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebenen Aminosäuresequenz oder eines Teiles davon kodiert, wobei die verwendete kodierende Sequenz geeignet ist, um die Expression eines endogenen Citrat-Synthasegens zu inhibieren.

- 6. Verfahren nach einem oder mehreren der Ansprüche 2 bis 4, worin die DNA in sense-Orientierung die unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebene Nukleotidsequenz oder einen Teil davon umfaßt oder Derivate davon, die durch Insertion, Deletion oder Substitution von dieser Sequenz abgeleitet sind, wobei diese Teile oder Derivate geeignet sind, um die Expression eines endogenen Citrat-Synthasegens zu inhibieren.
- 7. Verfahren zur Induktion der Blütenbildung in Pflanzen, dadurch gekennzeichnet, daß
- a) in das Genom einer Pflanzenzelle DNA stabil integriert wird, die homologen oder heterologen Ursprungs ist und die für ein Protein mit Citrat-Synthase-Aktivität kodiert,
- b) diese DNA durch Kombination mit geeigneten, die Transkription steuernden Elementen konstitutiv oder induziert exprimiert wird,
- c) es aufgrund dieser Expression zu einer Steigerung der Citrat-Synthasektivität in den transgenen Zellen kommt und
- d) aus den transgenen Zellen Pflanzen regeneriert werden.
- 8. Verfahren gemäß Anspruch 7, worin die für eine Citrat-Synthase-Aktivität kodierende DNA-Sequenz eine Nukleotidsequenz umfaßt, die für ein Protein mit der unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebenen Aminosäuresequenz kodiert oder für einen Teil dieser Sequenzen, wobei diese Teile Citrat-Synthaseaktivität aufweisen.
- 9. Verfahren gemäß Anspruch 7, worin die für eine Citrat-Synthase-Aktivität kodierende DNA-Sequenz die unter Seq ID No. 1 oder Seq ID No. 2 oder Seq ID No. 3 angegebene Nukleotidsequenz oder einen Teil davon umfaßt, wobei dieser Teil lang genug ist, um für ein Protein zu kodieren, das Citrat-Synthase-Aktivität aufweist.
- 10. DNA-Sequenzen aus einer Pflanze der Familie der Solanaceae oder der Familie der Chenopodiaceae, die die kodierende Region für eine Citrat-Synthase (EC-Nr. 4.1.3.7.) enthalten, dadurch gekennzeichnet, daß die in der Nukleotidabfolge enthaltene Information bei Integration in ein pflanzliches Genom die Bildung von Transkripten erlaubt, durch die eine endogene Citrat-Synthaseaktivität unterdrückt

werden kann, oder die Bildung von Transkripten erlaubt, durch die die Citrat-Synthaseaktivität in den Zellen erhöht werden kann.

- 11. DNA-Sequenzen gemäß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß diese Sequenzen aus der Spezies Solanum tuberosum stammen.
- 12. DNA-Sequenzen gemäß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß diese Sequenzen aus der Spezies Nicotiana tabacum stammen.
- 13. DNA-Sequenzen gemäß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß diese Sequenzen aus der Spezies Zuckerrübe stammen.
- 14. Eine DNA-Sequenz gemäß den Ansprüchen 10 und 11, dadurch gekennzeichnet, daß diese Sequenz die unter Seq ID No. 1 angegebene Nukleotidabfolge hat.
- 15. Eine DNA-Sequenz gemäß den Ansprüchen 10 und 12, dadurch gekennzeichnet, daß diese Sequenz die unter Seq ID No. 3 angegebene Nukleotidabfolge hat.
- 16. Eine DNA-Sequenz gemäß den Ansprüchen 10 und 13, dadurch gekennzeichnet, daß diese Sequenz die unter Seq ID No. 2 angegebene Nukleotidabfolge hat.
- 17. Ein Plasmid, dadurch gekennzeichnet, daß es DNA-Sequenzen gemäß einem oder mehreren der Ansprüchen 10 bis 16 enthält.
- 18. Plasmid pPCS, das unter der DSM-Nr. 8879 hinterlegt wurde.
- 19. Plasmid pKS-CSa, das unter der DSM-Nr. 8880 hinterlegt wurde.
- 20. Plasmid pSBCS, das unter der DSM-Nr. 9358 hinterlegt wurde.
- 21. Plasmid pTCS, das unter der DSM-Nr. 9357 hinterlegt wurde.
- 22. Plasmid TCSAS, das unter der DSM-Nr. 9359 hinterlegt wurde.

- 30. Verwendung von DNA-Sequenzen aus Pflanzen, die für eine Citrat-Synthase (EC-Nr. 4.1.3.7.) kodieren, zur Inhibierung der Blütenbildung in Pflanzen.
- 31. Verwendung einer DNA-Sequenz gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 16 in Kombination mit Steuerelementen für eine Expression in pro- und eukaryontischen Zellen.
- 32. Verwendung einer DNA-Sequenz gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 10 bis 16 zur Expression einer nicht translatierbaren mRNA, die die Synthese einer endogenen Citrat-Synthase in den Zellen verhindert.
- 33. Verwendung der DNA-Sequenzen gemäß den Ansprüchen 14, 15 oder 16 zur Isolierung homologer Sequenzen aus dem Genom von Pflanzen.

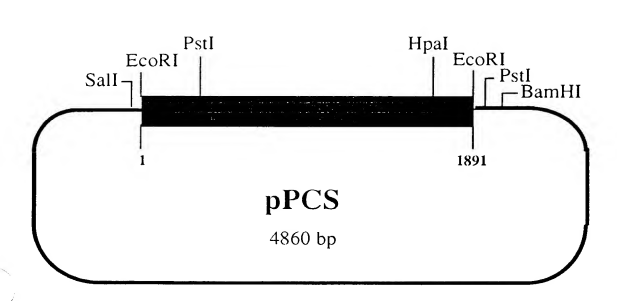


Fig. 1

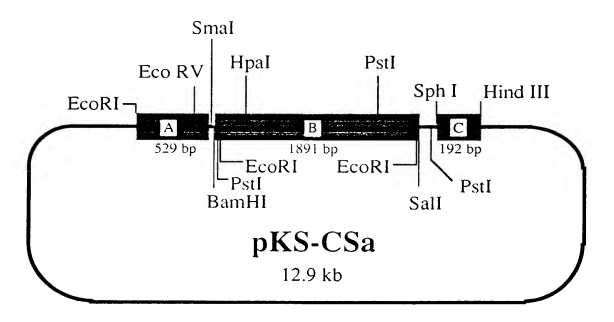


Fig. 2

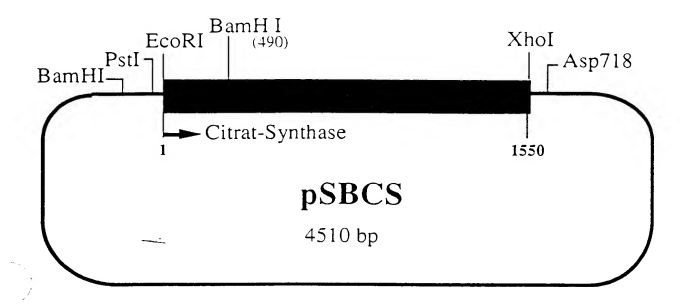


Fig. 3

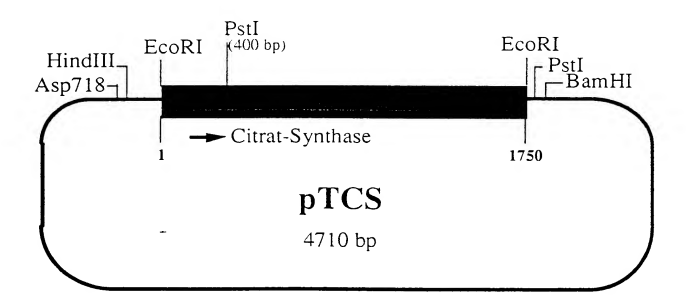


Fig. 4

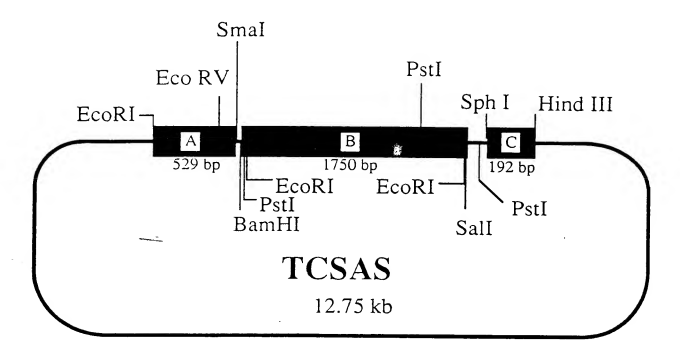


Fig. 5

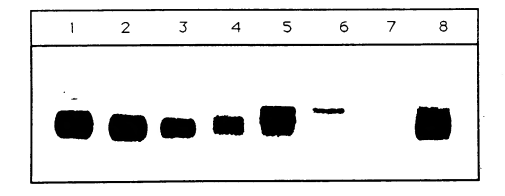


Fig. 6

Citratsynthase-Aktivität (in nmol/min/mg Protein) in verschiedenen Organen der Pflanzen und in Mitochondrien

	Wildtyp	T55	T50	Т6	T29
Blätter	55.6± 25.0	32.7 ± 25.0	15.1± 8.7	15.0 ± 7.7	3.2± 1.2
	100%	58.8%	27.1%	27.0%	5.8%
Knollen	8.5± 3.4	4.9± 0.8	1.1± 0.3	1.6± 0.5	2.0± 0.8
	100%	57.6%	12.9%	18.8%	23.5%
Mitochondrien	1788± 492	450± 120	265± 45	260± 50	193± 118
,	100%	25.2%	14.8%	14.5%	9.3%

Wildtyp= Solanum tuberosum cv. Désirée, T55, T50, T6, T29= unabhängige, transgene Kartoffellinien

Fig. 7

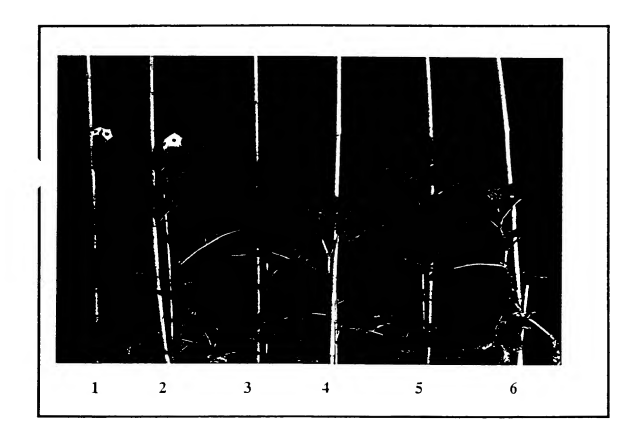


Fig. 8

Zusammenfassung

Es wird ein Verfahren zur Inhibierung der Blütenbildung bei Pflanzen, sowie ein Verfahren zur Verbesserung der Speicherkapazität von Nutzpflanzen beschrieben.

Desweiteren werden DNA-Sequenzen, die bei Integration in ein pflanzliches Genom die Aktivität der Citrat-Synthase der Pflanze verändern, Plasmide, die diese DNA-Sequenzen enthalten, sowie transgene Pflanzen, bei denen durch Einführung der DNA-Sequenzen Veränderungen der Aktivität der Citrat-Synthase hervorgerufen werden, beschrieben.

Bei den beschriebenen DNA-Sequenzen handelt es sich um Sequenzen aus Solanum tuberosum, Nicotiana tabacum und Beta vulgaris, die für das Enzym Citrat-Synthase kodieren.

Die Erfindung beschreibt weiterhin transgene Kartoffelpflanzen, bei denen es aufgrund einer Inhibierung der Citrat-Synthaseaktivität zu einer Inhibierung der Blütenbildung, einer Verringerung der Lagerungsverluste der Knollen sowie einer Veränderung des Sprossungsverhaltens kommt.

